## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-274559

(43)Date of publication of application: 28.11.1987

(51)Int.CI.

H01M 8/02

(21)Application number: 61-118586

(71)Applicant:

IBIDEN CO LTD

----

**OTANI SUGIRO** 

(22)Date of filing:

22.05.1986

(72)Inventor:

KAKEGAWA HIROYA

**OTANI SUGIRO** 

#### (54) MANUFACTURE OF COMPOSITE ELECTRODE FOR FUEL CELL

#### (57)Abstract

PURPOSE: To make a size large by bonding porous electrodes on both side surfaces of a separator comprising a cured body of conductive thermosetting resin by using thermosetting resin as a binder, and unifying them by thermosetting. CONSTITUTION: A cured body of thermosetting resin having high chemical resistance, impermeability, and conductivity after setting is used as a separator. The separator is bonded to porous carbon or graphite electrode by using which is a binder the same thermosetting resin as the cured body and they are cured. Thereby, a composite electrode for fuel cell having many excellent performances in heat resistance, dimensional stability, strength, elastic modulus, toughness, water resistance, chemical resistance, and conductivity in the cured state without carbinization can be obtained. In addition, its size and shape can freely be controlled.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2000 Japan Patent Office

IP 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-274559

@Int\_Cl.4

識別記号

厅内整理番号

❷公開 昭和62年(1987)11月28日

H 01 M 8/02 E-7623-5H B-7623-5H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全7頁)

の発明の名称

燃料電池複合電極の製造方法

の特 昭61-118586

22出 覭 昭61(1986)5月22日

掛 Ш 弥 @発 明 者 宏

岐阜県養老郡養老町岩道470番地の38 桐生市菱町黒川2010番地の2

明 谷 杉 郎 @発 者 大 创出 イビデン株式会社 顋

大垣市神田町2丁目1番地

杉

桐生市菱町黒川2010番地の2

ÊB の出 願 大 谷

1. 発明の名称

燃料電池複合電極の製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- 1) 導電性を有する熱硬化性樹脂組成物の硬化体 から成るセパレーターの両面に、多孔体電極を前 記熱硬化性樹脂組成物を接着剤として接着し、前 記接着剤を熱硬化させて一体化することを特徴と する燃料電池復合電極の製造方法。
- 2) 特許請求の範囲第1項記載の製造方法におい て、前記熱硬化性樹脂組成物は、主として二環以 上の分子内に敵素若しくは硫黄若しくはハロゲン のいずれか少なくとも一種の元素を有する縮合多 環芳香族化合物と、ヒドロキシメチル基、ハロメ チル基のいずれか少なくとも一種の基を二個以上 有する一環又は二環以上の芳香環から成る芳香族 架橋剤と、敵触媒との混合物、若しくは前記混合 物を加熱反応させて成る熱硬化性中間反応生成物

の中から選ばれる少なくとも一種であることを特 散とする燃料電池復合電極の製造方法。

- 3) 特許請求の範囲第1項記載の製造方法におい て、前記硬化体は、前記熱硬化性樹脂組成物を7 0~300℃の温度範囲内で加熱硬化させた実質 的に不溶不融の硬化体であり、かつ硬化体自身が 芳香族共役系に基づく導電性を有するものである ことを特徴とする燃料電池複合電極の製造方法。
- 4) 特許請求の範囲第1項記載の製造方法におい て、前記硬化体が、炭素若しくは黒鉛を骨材とし て含むことを特徴とする燃料電池複合電極の製造 方法。
- 5)特許請求の範囲第1項記載の製造方法におい て、前記多孔体電極は、炭素若しくは黒鉛質から 成り、かつりブ構造を備えていることを特徴とす る燃料電池復合電極の製造方法。
- 6) 特許請求の範囲第1項記載の製造方法におい て、前記硬化体から成るセパレーターが、リブ構

造を加えていることを特徴とする燃料電池複合電 価の製造方法。

- 7) 特許請求の範囲第1項記載の製造方法において、前記接着剤は、炭素若しくは黒鉛を骨材として含むことを特徴とする燃料電池複合電極の製造方法。
- 8)特許請求の範囲第2項記載の製造方法において、前記縮合多理芳香族化合物は、石油若しくは石炭系の重質油、タール、ピッチ若しくはこれらの酸化物、或いは硫化物或いはハロゲン化物であることを特徴とする燃料電池複合電極の製造方法
- 9) 特許請求の範囲第4項又は7項記載の製造方法において、前記骨材は、粒状、平板状、繊維状、機布状、不織布状の中から選ばれる一種若しくは二種以上を組み合わせて成るものであることを特徴とする燃料電池複合電極の製造方法。

開昭 6 0 - 2 0 4 7 1 号公報に開示されている。 (発明が解決しようとする問題点)

まず、従来の接着剤においては熱硬化性のフェノール、フラン系のものが一般的であった。これらの接着剤にあっては、硬化状態において耐薬品性、特に耐熱リン酸性に問題があり、更に硬化状態においては電気的絶縁体である。

このため接着後、炭素化して使用するのであるが 、この炭素化に際し炭素化収率が低く暑しい収縮 を示すという欠点を有していた。

前記特開昭59-9661号及び特開昭61-19069号公報においては、既に皮素化された 多礼質電極とセパレーターとを接着した後、再び 炭素化するため接着剤層のみが著しく収縮を示す 。そのため、炭素化後の接着部が強度的に弱くな り、又不浸透性も低下するという欠点、並びに炭 素化を二度行わねばならないというコスト上の欠 点などを有していた。

### 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、燃料電池複合電極の製造方法に係り 詳細には新規な耐熱性、導電性、不浸透性、耐 薬品性に優れた熱硬化性樹脂組成物を用いた、炭 素化工程を含まない燃料電池複合電極の製造方法 に関するものである。

#### (従来の技術)

従来、複合電極の製造方法としては、多孔質炭素、黒鉛電極と、不浸透性を有するセパレーターとを接著し、これを炭素化し一体化する方法が知られている。このうち、一度炭素化した多孔質電極と、不浸透性炭素質セパレーターとを、熱硬化性樹脂等を接着剤として接着後、再び炭素化して中体化する方法が特別的59-9661号及び特許昭61-19069号公報に開示されている。また、セパレーターと電極をグリーン状態若しくは炭素前駆体状態で接着後、炭素化する方法が特

一方、特開昭60~20471号公報においては、これらの欠点を解決するためセパレーターと多孔質電極を焼成前のグリーン状態で接着し一体化して炭素化する方法を採用しているが、この方法においては全体が著しく大きな収縮を示すため、炭素化過程においてクラック、変形の発生率が高くサイズの大きなものができないという欠点を有していた。

(問題点を解決するための手段及び作用)

本発明は、硬化時において高い耐要品性を有し 更に、高い不浸透性のみならず源電性を有する熱 硬化性樹脂組成物の硬化体をセパレーターとし、 これを同じ無硬化性樹脂組成物を接着剤として、 多孔質炭素、黒鉛電極に接着し硬化状態で使用することを特徴とする燃料電池複合電極の製造方法 を提供することを目的とするものであり、特許請求の範囲記載の製造方法によって前記目的を達成 することができる。 次ぎに本発明を詳細に説明する。

即ち、本発明は主として二環以上の分子内に位 素若しくは磁食若しくはハロゲンのいずれか少な くとも一種の元素を有する縮合多環芳香族化合物 と、ヒドロキシメチル基、ハロメチル基のいずれ か少なくとも一種の基を二個以上有する一環又は 二環以上の芳香環から成る芳香族架橋割と酸触媒 とを組み合わせて成る熱硬化性組成物(以下変性 COPNA樹脂組成物と略記)と登材とを独合し 成形、硬化させた変性COPNA樹脂組成物硬化 体である不浸透性セパレーターの両面に、多孔体 電極を同じ変性COPNA樹脂組成物で接着し、 炭素化せずに使用することを特徴とする燃料電池 複合電極の製造方法に関するものであり、変性C OPNA樹脂組成物は基本的に無溶媒系で反応す る。このため変性COPNA樹脂組成物が硬化す 。 る過程では収縮が小さく、寸法安定性の優れた便 化体が得られる。また、本発明の変性COPNA

以下、この本発明の変性 COPNA 樹脂組成物 を構成する縮合多限芳香族化合物、芳香族架構剤 酸性媒及び骨材について説明する。

本発明の二環以上の分子内に酸素若しくは確實若しくはハロゲンのいずれか少なくとも一種の元素を有する縮合多度芳香族化合物は、石炭系若しくは石油系の重質油、タール、ピッチ若しくは上記物質の酸化物或いは硫酸化物或いはハロゲン化物等を使用できる。

また、分子内に含まれる酸素若しくは硫黄若しくはハロゲンは官能基として存在しても、或いは、環内に存在しても良く、その数も限定されるものではない。

次ぎに、本発明の芳香族祭儒剤には、ヒドロキシメチル基、ハロメチル基のいずれか少なくとも一種の基を二個以上有する一環又は二環以上の芳香環から成る芳香族化合物、例えばp-キシリレングロライド、p-キシリレングリコール、9

樹脂組成物は芳香族骨格から成り、分子内の酸素若しくは硫食若しくはハロゲンが保護密度を上げる働きをするため、不浸透性の他、耐熱性、強度 弾性率、靱性、耐薬品性等の性質の使れた硬化 体が得られる。

10-アントラセンジメタノール等を使用することができる。

また、本発明の敵触媒には塩化アルミニウム、 弗化ホウ素等のルイス酸あるいは、硫酸、リン酸 、有機スルホン酸、カルボン酸等のプロトン酸、 及びこれらの誘導体の中から選ばれる一種又は二 種以上の混合物を使用できる。

前記縮合多環芳香族化合物、芳香族架橋列、館 触媒を変性COPNA樹脂組成物とするための混合比率については、芳香族架橋剤/縮合多環芳香 族化合物=0.5~4.0(モル辻)の範囲:酸 触媒添加量については、芳香族架橋剤/縮合多環 芳香族化合物の混合物に対して0.5~10w t %が好適な範囲である。

また、変性COPNA樹脂組成物を加熱反応させてなる実質的に熱可塑性を有する熱硬化性中間 反応生成物(Bステージ樹脂)を得るための反応 温度範囲については、60~300セが好適な範 囲である。以上のようにして、変成COPNA樹 脂組成物を加熱反応させることにより所謂Bステ ージ樹脂が得られる。

本発明では骨材として炭素、黒鉛、膨張黒鉛、カーボンブラック等を使用することができる。また、骨材の裏面官能器については水素、ハロゲン、ヒドロキシル基、カルボニル基、カルボキシル基、アルデヒド基、エポキシ構造、ラクトン構造、エーテル構造、敵無水物構造等が挙げられ、これらは変性COPNA樹脂と骨材との結合を強固にする効果がある。

本発明のセパレーターの製造方法としては、変性 COPNAにおける樹脂組成物を、(1)未反応の粉末混合物として;(2)未反応の粉末混合物を加熱溶融させ液状として;(3)所謂 Bステージ樹脂を加熱溶融させ液状として;或いは(4)所謂 Bステージ樹脂を溶剤に溶解させ液状として;そのまま熱硬化成形するか、或いは骨材に対

な範囲である。後硬化した状態で本発明のセパレ ーターは 4 0 0 C程度の耐熱性を示す。

次ぎに、本発明のセパレーターと多孔体電極を 接着する方法については、所謂Bステージの変性 COPNA樹脂接着剤を使用するのが好適である が、この際に導電性化促進触媒を併用すると、接 春層の導電性はより優れたものとなる。 導電性化 促進触媒としては空気、敵素、オゾン、硫黄、過 酸化水素、二酸化マンガン、亜硝酸、硝酸、過マ ンガン酸、クロム酸、塩素酸、次亜塩素酸の中か ら選ばれる一種又は二種以上の混合物から成る酸 化剤だけ、或いはこれらの酸化剤と塩化アルミニ ウム、弗化ホウ素、硫酸、リン酸、有機スルホン 酸、カルボン酸、及びこれらの誘導体の中から選 ばれる一種又は二種以上の混合物との組み合わせ が有利であり、前記導電性化促進触媒が常温で気 体の場合はその存在下で、液体又は固体の場合は 添加して使用することができる。

して、パインダー、マトリックス、含浸剤、コーティング剤等として使用することができる。しかしながら、骨材を使用する際に骨材の形態が:連続維建伏、機布状、不堪布状、或いは多孔体状等の場合には(2)または(3)または(4)の方法により、含浸法、アレブリグ法等を採用して:単維建状、粒状、平板状、塊状等の場合には(1)または(3)の方法により、混複法、造粒法、コーティング法等を採用して:それぞれ複合することが好通である。

成形は、ホットプレス、型込、射出、トランスファー、吹きつけ、張り合わせ等の内から選択し所定の形状に熱硬化成形する。この際、成形温度範囲は100~400℃が好適で、複合物が軟化後に熱硬化するように成形温度及び時間を設定することが肝要である。

また、後硬化温度は100~400℃が好適な 範囲であり、後硬化時間は10~30時間が好適

導電性化促進触媒の添加量は特に限定されるものではないが、酸化剤のうち気体のものについてはその雰囲気中で接着操作を行うだけで効果があり、液体、固体の場合は0.01~3%程度添加するのが好適である。また、酸の場合には変性 COPNA樹脂組成物中に含まれているため、これを必要量より過剰に加えるか、または別途0.01~1%程度添加することが好適である。酸の場合は強酸ほど効果は大きくなり、酸化剤との併用により更にその効果は増大する。

また、接着強度を向上させるためには裏面処理 対表しくは透加剤を併用することが好ましい。これ もの表面処理剤及び添加剤についてはヒドロキ シメチル基、ハロメチル基のいずれか少なくとの 大手の基を二個以上有する一環又は二環以上有動 では、一環から成る芳香族架橋剤、若しくは前記芳香族 のには、子の被者材表面を表面処理剤によ 方法としては、予め被者材表面を表面処理剤によ って処理しておく方法及び、表面処理剤を添加剤として変性COPNA制脂組成物接着剤に添加しておく方法を使用することができる。また、裏面処理剤若しくは添加剤をそれらの融点以上の温度に加熱溶融させ液状とし、若しくは溶剤に溶解させ溶液として使用することができるが、これらのうち、溶剤に溶解させ溶液として被着材表面を表面処理剤によって予め処理しておく方法を用いることが有利である。

接着剤の形態としては、変性COPNA樹脂組成物を;(1)未反応の粉末混合物として、(2)所謂Bステージ樹脂の粉末として、(3)所謂Bステージ樹脂を加熱溶融させ液状として、或いは(4)所謂Bステージ樹脂を溶剤に溶解させ溶液として:使用することができる。

また、接着方法としてはホットプレス、治具に よる固定、ねじ等による固定等の各種任意の方法 が使用できる。この際、接着温度範囲は100~

次ぎに、本発明を実施例について更に詳細に説 明する。

#### 宴施例1.

4 0 0 でが好通で、接着後接着剤が充分可塑化した後に熱硬化するように接着、硬化温度及び時間を設定することが肝要である。

次ぎに、後硬化温度は100~400 にが好速な範囲であり、後硬化時間は10~30時間の範囲が好通である。この後硬化により共役系の発達が促進され接着部の導電性は向上する。

以上の様にして耐熱性、耐東品性、寸法安定性、強度、熱伝導性、導電性等に富んだ燃料電池複合電極を得ることができる。

また、本発明においては導電性骨材を使用せずに導電性接着削精造物が得られる。そこで本発明の変性COPNA樹脂組成物接着剤に導電性骨材として炭素、黒鉛等を混合することにより、より一層高い導電性が得られる共に、従来の熱硬化性樹脂に比べ著しく導電性骨材の添加量が少なくとも同様の効果が得られる。

(実施例)

を窒素中で10℃/minの昇温速度で加熱した 所、450℃まで重量減少を示さず、また400 での熱処理品は熱処理前と比較して全く寸法変化 がなかった。

#### 実施例 2.

実施例 1 で得られたセパレーターの後硬化処理を空気中 3 0 0 ℃ 1 0 時間として、後硬化後の電気比抵抗及び曲げ強度を測定したところ比抵抗は、1.8 m Ω c m、曲げ強度は、9 0 0 K g / cd の値を得た。

# <u>実施例3</u>.

市販の高密度高強度等方性黒鉛材(商品名T-6イピデン(株)製:曲げ強度1000Kg/cd)を、20×20×20mmのブロックに加工し、被着面をプラズマエッチング装置BP-1(サムコ(株)製)を用い、圧力0.3mbar、出力50W、1時間の条件で酸素プラズマ処理し、表面に酸素を含む官能基を導入した後、p-キシ

リレングリコール:5wtK、p-トルエンスル ホン酸:1w1%のエタノール溶液から成る安国 **処理剤を被毒面に塗布し、空気中150でで30** 分間熱処理しこれを被着材とした。変成COPN A 思脂組成物接着剤としては、飲化点90 での石 **炭系エアプローピッチ (平均分子量約600) と** p-キシリレングリコールをモル比で1:2の割 合で混合し、そこに1wt%のp-トルエンスル ホン酸を加えた混合物を120℃で40分間反応 させたBステージ樹脂を用いた。このBステージ 樹脂を空気中130℃で溶融させ、被着材の被着 面に触布し被者材同志を接着後、治具で固定し、 空気中180で1時間熱処理し硬化させた。後硬 化は空気中200℃で20時間行った。比較のた め市販のフェノール樹脂系接着剤(商品名レヂト ップPL-2390:群栄化学工業(株)製)で 同様の処理をした被着材を接着後、治具で固定し 、空気中150m1時間熱処理し硬化させた。こ

30分間熱処理し、要面に酸素を含む官能基を導 入した後、ヮーキシリレングリコール:5wt% 、ロートルエンスルホン酸:1wt%のエタノー ル溶液から成る表面処理剤に浸した後、空気中1 50℃で30分間熱処理し、これを実施例1で得 られたセパレーターの両面にリプの部分をセパレ - ター側に向けて接着した。接着剤としては、硫 貫を 0. 5% 含む軟化点 8.3 での石油系ピッチ ( 平均分子量約800) とローキシリレングリコー ルをモル比で1:2の割合で混合し、そこに1w L%のpートルエンスルホン酸を加えた混合物に 350メッシュ以下に粉砕した黒鉛粉末を5wt %添加した後、130℃で40分間反応させたB ステージ樹脂を用いた。このBステージ樹脂に導 登性化促進触媒として無水塩化アルミニウムを 0 . 5 w 1 % 添加した混合物を空気中130 でで溶 融させ、被着面に塗布し、180℃1時間ホット . プレスし硬化させた。後硬化は空気中200cで の両者について、接 郎の比低坑(四端子法)、 電気低坑(テスター)、接着剤層の厚み(光学額 微鏡)を測定した。この結果を第1 表に示した。

第1表

	止抵抗 (×10⁻²Ωca)	板流 (立)	技器刺陽與み(μm)
实施例!	4	O. 2	20
出版的 1	<b>孫定不能</b>	IMΩ	30

また、実施例1の接着物の接着部について曲げ 強度を測定したところ、母材被断を起こし接着面 には変化がなかった。

# <u>実施例 4</u>.

多孔質黒鉛材 (気孔率 6 0 %) を 6 0 0 × 7 0 0 × 2 m m のリプ付に加工し、空気中 4 0 0 でで

2 0 時間行った。接着郎の電気抵抗をテスターで 例定したところ、接着剤層の厚み 2 0 μm で 0.1 Q を示した。

# <u>実施例 5</u>.

実施例 1 で得られたセパレーターを 2 0 m m 角 に切断し、 2 0 0 で の 9 8 % リン酸中に浸した。 1 4 0 0 時間後、寸法変化は認められず、重量変化は ± 0 . 1 %以内であった。

### (発明の効果)

以上説明した如く、本発明は便化時において高い耐薬品性を有し、更に高い不浸透性のみならず 導電性を有する変成 COPNA 樹脂組成物の硬化 体をセパレーターとし、これを同じ変成 COPN A 樹脂組成物を接着剤として、多孔質炭素、黒鉛 電極に接着し硬化状態で使用することを特徴とす る燃料電池複合電極の製造方法であり、本発明の 変性 COPNA 樹脂組成物接着剤は硬化状態において、導電性骨材を含まなくても芳香族共役系に 基づく事電性を有する。この事電性のためセパレーター及び接着利用を世累化することなく使用しうる。更に、本発明の変性COPNA問題組成物は硬化状態において高い耐棄品性を示し、特においてあり、動無性にも優れたものである。これらの利点により耐熱性にも優れたものである。これらの利点により耐熱性、対策の最性など数々の優れた特性を有し、対象化状態で事電性を有し、炭素化を必要とせず、かつサイズ、形状を自由に制御しうる燃料電池複合電極の製造方法を提供するものである。

これらの利点により大幅なコスト削減が可能となり、座撃上大きく寄与するものと考えられる。